

PCT

特許性に関する国際予備報告 (特許協力条約第二章)

(法第12条、法施行規則第56条) [†] [PCT36条及びPCT規則70]

REC'D	23	DEC	2004
WIPO			PCT

出願人又は代理人 の寄類記号 P-441WO	今後の手続きにつ	いては、様式PCT/:	IPEA/416を参	照すること。				
国際出願番号 PCT/JP2004/000444	国際出願日 (日.月.年) 20	. 01. 2004	優先日 (日.月.年) 21.	01.2003				
国際特許分類 (IPC) Int. Cl ⁷ A61K9/20, 47/10, 47/26, 47/32, 47/36, 47/38								
出願人(氏名又は名称) 日本新薬株式会社								
1. この報告書は、PCT35条に基づきこの国際予備審査機関で作成された国際予備審査報告である。 法施行規則第57条(PCT36条)の規定に従い送付する。								
2. この国際予備審査報告は、この表紙を	2. この国際予備審査報告は、この表紙を含めて全部で3 ページからなる。							
3. この報告には次の附属物件も添付されている。 a								
補正されて、この報告の基礎とされた及び/又はこの国際予備審査機関が認めた訂正を含む明細書、請求の範囲及び/又は図面の用紙(PCT規則70.16及び実施細則第607号参照)								
第 I 欄 4 . 及び補充欄に示したように、出願時における国際出願の開示の範囲を超えた補正を含むものとこの 国際予備審査機関が認定した差替え用紙								
b 電子媒体は全部で (電子媒体の種類、数を示す)。 配列表に関する補充欄に示すように、コンピュータ読み取り可能な形式による配列表又は配列表に関連するテーブルを含む。(実施細則第802号参照)								
4. この国際予備審査報告は、次の内容を含む。								
区 第 I 欄 国際予備審査報告の基礎 第 I 欄 優先権 第 I 欄 優先権 第 I 欄 優先権 第 I 欄 窓 B O M M M M M M M M M M M M M M M M M M								
□ 第IV欄 発明の単一性の欠如 区 第V欄 PCT35条(2)に規定する新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての見解、それを取付けるための文献及び説明								
第VI欄 ある種の引用文献								
第四個 国際出願の不備			•					
第四個国際出願に対す	る意見							
国際予備審査の請求皆を受理した日 15.07.2004		国際予備審査報告を作 06.	成した日 12.2004					
名称及びあて先		特許庁審査官(権限の)ある職員)	4C 3229				
日本国特許庁(IPEA/JP)								
郵便番号100-8915 東京都千代田区設が関三丁目4番3号								
ボルコリ I V四位限が関ニ J 日 4 省	る写	御託来長 02-25	01 1101 -4	× 2450				

特許性に関する国際予備報告	国際出願番号 PCT/JP2004/0004
第Ⅰ欄 報告の基礎	
1. この国際予備審査報告は、下記に示す場合を除くほか、国際出	
「一」、「一」、「一」、「一」、「一」、「一」、「一」、「一」、「一」、「一」、	関の言語を基礎とした。 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
この報告は、	た。
――これは、 ひつ 日的 く延山された御訳 マの 官邸 おもっ	
PCT規則12.3及び23.1(b)にいう国際調査	
PCT規則12.4にいう国際公開	
PCT規則55.2又は55.3にいう国際予備審査	
2. この報告は下記の出願事類を基礎しませ	
2.この報告は下記の出願審類を基礎とした。 (法第6条(PCT) た差替え用紙は、この報告において「出願時」とし、この報告に添作	14条)の規定に基づく命令に応答するために提出さ
	うしていない。)
X 出願時の国際出願書類	
明細書	
第 ページ、 出願時に抵	8 U + 1 - 2 - 3 -
——————————————————————————————————————	ほのこれでもの けいから かん
第 ページ*、	付けで国際予備審査機関が受理したも 付けで国際予備審査機関が受理したも
請求の範囲・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	――――― パット国际「個番互成関が受理したも
第 類 類、出願時に提	
第 項* PCT10	管出されたもの)条の規定に基づき補正されたもの
第	ーーーー 付けで国際予備審査機関が受理したも
я	付けで国際予備審査機関が受理したも 付けで国際予備審査機関が受理したも
□ 図面	
第 ページ/図、 出願時に提	1113-1-1-1
一 	付ける国際ではなった。
第 ページ/図*、	
配列表又は関連するテーブル	―――――――――――――――――――――――――――――――――――――
配列表に関する補充欄を参照すること。	
The state of the s	•
. 一 補正により 下記の独容など地へ い	
. 📗 補正により、下記の曹類が削除された。	
明細書第	
□ 請求の範囲 第	ページ
	項 ページ/図
配列表(具体的に記載すること)	ベニシ/図
□ 配列表に関連するテーブル(具体的に配載すること)	
□ この報告は、補充欄に示したように、この報告に添付されかつ えてされたものと認められるので、その補正がされなかったも	NTI LA-
えてされたものと認められるので、その補正がされなかったも	が「にぶした補止が出願時における開示の範囲を起 のとして作成した。(RCT#BUS A())
□ 財神番 第 □ 請求の範囲 第	ページ
□ 図面 第	項
配列表(具体的に記載すること)	ページ/図
□ 配列表に関連するテーブル (具体的に記載すること)	
•	
4 1 2 27 1/ 1 12 A	
4. に該当する場合、その用紙に"superseded"と記入されることが	\$ あス
	~/ ~ o
PCT/I PEA /ACC (W)	

一 特許性に関する国	国際予備報告	国際出願番号	PCT/JP2004/0	00444
第V欄 新規性、進歩性又は産業 それを裏付ける文献及び	上の利用可能性についての法第1 説明	2条 (PCT 3 E	5条(2)) に定める見解、	
1. 見解				
新規性 (N)	請求の範囲	1-5		有 無
進歩性(IS)	・ 請求の範囲 請求の範囲	1-5		有 無
産業上の利用可能性(IA)	請求の範囲	1-5		有 無
. 文献及び説明(PCT規則70). 7)			
文献1:EP 361	874 A2 (TAKEDA (CHEMICAL IN	DUSTRIES LTD)	

文献1:EP 361874 A2 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 1990.04.04

請求の範囲1-5に係る発明は、国際調査報告で引用された文献1より進歩性を 有しない。

請求の範囲1-5に係る発明と文献1に記載された発明を対比する。 文献1には、低置換度ヒドロキシプロピルセルロースの分散液を核顆粒に噴霧し ストルは、低温探及にトロオンノロビルセルロースの分取版を修規型に関係した有核顆粒が記載されている(請求項1)。また、該核顆粒としては、ショ糖が含まれている球形顆粒等があげられ、核顆粒自体が目的とする主薬と異なる他の主薬の分であってもよい旨(第2頁第52行~第3頁第1行)、及び、該有核顆粒は、他の成分と混合し錠剤としてもよい旨も記載されている(第4頁第1~6行)。されたは野性及びは大きな野性なった。 らに、該有核顆粒及び該有核顆粒を含む錠剤は、経口投与に適用されるものである 、顆粒の粒子径及び錠剤の厚みは、請求の範囲4-5に係る発明の粒子径及び ので、類似の似ったので、気候のでは、 錠厚と同程度のものといえる。 したがって、両者は、前者が口腔内速崩壊性であるのに対し、後者は当該特定が

したかって、阿有は、則有かり歴別速期環性であるのに対し、後有はヨ談将足かなされていない点で相違する。 しかしながら、文献1に記載された発明は、優れた崩壊性を有する旨記載されており(第1頁第37~43行)、また、医薬製剤の分野において、剤型を適宜変更し、投薬に最適な剤型を選択することは、通常行われていることである。よって、優れた崩壊性を有する文献1に記載された発明を口腔内崩壊性製剤とすることは、出来をが適宜行うでしており、当該車面による検別の効果を認められない。 当業者が適宜行うことであり、当該事項による格別の効果も認められない。